PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) WO 98/47518 (51) Internationale Patentklassifikation 6: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A1 A61K 31/715 (43) Internationales 29. Oktober 1998 (29.10.98) Veröffentlichungsdatum: (81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, PCT/EP98/02284 (21) Internationales Aktenzeichen: CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). 17. April 1998 (17.04.98) (22) Internationales Anmeldedatum: Veröffentlicht (30) Prioritätsdaten: Mit internationalem Recherchenbericht. 17. April 1997 (17.04.97) DE 197 16 120.0 Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen. (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): EU-ROPÄISCHES LABORATORIUM FÜR MOLEKULAR-BIOLOGIE (EMBL) [DE/DE]; Meyerhofstrasse 1, D-69117 Heidelberg (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SIMONS, Kai [FI/DE]; Kleinschmidtstrasse 27, D-69115 Heidelberg (DE). (74) Anwälte: WEICKMANN, H. usw.; Kopernikusstrasse 9, D-81679 München (DE). (54) Title: USE OF CHOLESTEROL-LOWERING AGENTS TO INFLUENCE SIGNAL TRANSDUCTION PROCESSES IN THE CELL MEMBRANE AND IN THE PROPHYLAXIS OR TREATMENT OF PRION-ASSOCIATED DISEASES OR ALZHEIMER'S DISEASE (54) Bezeichnung: VERWENDUNG VON CHOLESTERINSENKENDEN MITTELN ZUR BEEINFLUSSING VON SIGNALTRANS-DUKTIONSVORGÄNGEN AN DER ZELLMEMBRAN, IN DIE PROPHYLAXE ODER BEHANDLUNG VON PRION-ASSORZIERTE- ODER ALZHEIMERISCHE KRANKHEIT (57) Abstract

The invention relates to the use of cholesterol-lowering agents in the prophylaxis or treatment of diseases based on conformational change of prions and Alzheimer's disease as well as for influencing signal transduction processes in the cell membrane.

(57) Zusammenfassung

Zur Prophylaxe oder Behandlung von Krankheiten, die auf einer Konformationsänderung von Prionen beruhen, und von Alzheimer'scher Krankheit werden im Rahmen der Erfindung cholesterinsenkende Mittel ebenso eingesetzt wie zur Beeinflussung von Signaltransduktionsvorgängen an der Zellmembran.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL Albanien ES Spanien LS Lesotho AM Armenien F1 Finnland LT Litauen	SK	Slowenien Slowakei
And A El Finnland LI Lilauch		
AM America		Senegal
AT Österreich FR Frankreich LU Luxemi		Swasiland Swasiland
AU Australien GA Gabun LV Lettland	T	+ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
AZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco		Tschad
HA BOSINCH-DETZEROWINE GE COMBON	ik Moldau TG	Togo
RR Rethados GH Ghana MG Madagi		Tadschikistan
RR Belgien GN Guinea MK Dic ehe	emalige jugoslawische TM	Turkmenistan
BF Burkina Faso GR Griechenland Republ	ik Mazedonien TR	Turkei
BG Bulgarien HU Ungarn ML Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ Benin IE Irland MN Mongo		Ukraine
BR Brasilien IL Israel MR Mauret		Uganda
BY Belarus IS Island MW Malawi	i US	Vereinigte Staaten von
CA Kanada IT Italien MX Mexiko	>	Amerika
CF Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger	UZ	Usbekistan
CG Kongo KE Kenia NL Nieder	lande VN	Vietnam
CH Schweiz KG Kirgisistan NO Norwe	gen YU	Jugoslawien
CI Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neusee	cland ZW	Zimbabwc
CM Kamerun Kores PL Polen	•	•
CN China KR Republik Korea PT Portug:	al	
CU Kuba KZ Kasachstan RO Ruman	ica	
	che Föderation	
CD Cudes		
DE DOUGLASSES CONTRACTOR CONTRACT	den	
DR Darichark	MIT .	
EE Estland LR Liberia SG Singap		

WO 98/47518 PCT/EP98/02284

VERWENDUNG VON CHOLESTERINSENKENDEN MITTELN ZUR BEEINFLUSSING VON SIGNALTRANS-DUKTIONSVORGÄNGEN AN DER ZELLMEMBRAN, IN DIE PROPHYLAXE ODER BEHANDLUNG VON PRION-ASSORZIERTE- ODER ALZHEIMERISCHE KRANKHEIT

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von cholesterinsenkenden 5 Mitteln zur Prophylaxe oder Behandlung von Erkrankungen, die mit einer Konformationsänderung von Prionen einhergehen, oder von Alzheimer'scher Krankheit.

Für die meisten Molekularbiologen, die sich mit Membranproteinen beschäftigen, 10 liegt die Funktion von Lipiden hauptsächlich in ihrer Eigenschaft, als Solvens für Proteine zu dienen (Singer & Nicolson, Science 175 (1972), 720-731). Dies ist jedoch sicher nicht ihre einzige Rolle. Die verschiedenen Lipidarten sind nicht nur in einer fluiden Doppelschicht angeordnet, sondern sie sind auch über die exoplasmatischen und cytoplasmatischen Membranbereiche asymmetrisch verteilt 15 (Bretscher und Raff, Nature 258 (1975), 43-49; Roelofsen & Op den Kamp, Plasma Membrane Phospholipid Asymmetry and its Maintenance: The Human Erythrocyte as a Model 1-7-46 (1994)). Außerdem hat man festgestellt, dass die Lipide auch in bestimmter Weise organisiert sind und damit mehr Regulierungsaufgaben erfüllen als bisher bekannt (Glaser, Curr. Op. Struct. Biol. 20 3 (1993), 475-481, Thomas et al., J. Cell Biol. 125 (1994), 195-802, Kusumi & Sako, Curr. Opin. Cell Bio. 8 (1996), 566-574). Es hat sich nun gezeigt, dass eine laterale Organisation von Lipiden entsteht durch Verbindung von Sphingolipiden und Cholesterin zu sich bewegenden Schollen oder Flößen, an welche sich Proteine innerhalb der Doppelschicht spezifisch anlagern können. Die 25 Existenz solcher Sphingolipid-Cholesterin-Flöße führt zu einer grundsätzlich anderen Beurteilung der Membranorganisation und erlaubt neue Einblicke in die Funktion von Zellmembranen.

Auf Basis von Untersuchungen zu solchen Sphingolipid-Cholesterin-Flößen sind die in Figur 1B gezeigten Modelle entstanden. Man geht davon aus, dass die Sphingolipidkopfgruppen, welche größere Bereiche der Ebene des exoplasmatischen Teils der Membran belegen als die Kohlenwasserstoffketten der

Lipide in der Membranschicht, Zwischenräume entstehen lassen, die durch Cholesterinmoleküle gefüllt werden, die sozusagen als Abstandhalter fungieren (Figur 1B). Eine dichte Aneinanderfügung dieser Sphingolipid-Cholesterinklaster auf dem exoplasmatischen Teil der Membran lässt sie als Gesamtanordnung 5 innerhalb der Membrandoppelschicht fungieren. Es ist dabei wichtig, festzustellen, dass die Sphingolipide normalerweise eine lange Fettsäure (C20-C26) aufweisen, die über eine Amidbindung an die Sphingosinbasis angeheftet ist, wobei aufgrund der Länge der Fettsäure diese mit dem cytoplasmatischen Teil der Doppelschicht der Membran in Verbindung treten kann. Da Cholesterin in 10 beiden Membranschichten vorhanden ist, ist es auch möglich, dass das Molekül als Spacer im cytoplasmatischen Teil der Membran fungiert und dabei Zwischenräume ausfüllt zwischen dort vorhandenen Fettsäuren (Figur 1B). Die neuen Erkenntnisse über die Organisation von Sphingolipiden und Cholesterin in der Zellmembran führten nun zu der Erkenntnis, dass hierin auch eine Grundlage 15 liegen könnte für die Behandlung oder Verhinderung von Krankheiten, welche mit einer Konformationsänderung von Prionproteinen einhergehen, oder aber der Alzheimer'schen Krankheit. Derartige Krankheiten sind bisher noch nicht behandelbar, meist ist auch ihre Erkennung sehr schwierig, eine letztendliche Sicherheit kann meist nur durch Autopsie nach dem Tode des Patienten erhalten werden. Insofern besteht ein dringendes Bedürfnis an einer Möglichkeit, derartige Krankheiten, zumindest im Verdachtsfall, zu behandeln oder ihre Entstehung zu verhindern.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, eine Möglichkeit bereitzustellen, auf Krankheiten wie die Alzheimer'sche Krankheit oder andere Krankheiten, bei welchen eine Veränderung von Proteinen an Sphingolipid-Cholesterin-Flößen stattfindet, positiv einwirken zu können.

Gelöst wird diese Aufgabe erfindungsgemäß durch die Verwendung von cholesterinsenkenden Mitteln zur Prophylaxe oder Behandlung von Erkrankungen, die auf einer Konformationsänderung von Prionen beruhen, oder von Alzheimer'scher Krankheit. Als cholesterinsenkende Mittel können alle Mittel

WO 98/47518

- 3 -

verwendet werden, welche den Cholesteringehalt im Blut senken und zu diesem Zweck zur Prophylaxe anderer Erkrankungen, vor allem der Arteriosklerose und des Herzinfarkts eingesetzt werden oder werden können. Beispiele von cholesterinsenkenden Mitteln umfassen den Wirkstoff Lovastatin (Mevinacor, Mevinolin, Monacolin-K, MK-803), sowie weitere Arzneimittel gegen Hypercholesterinämie, wie etwa Pravastatin-Natrium, Simvastatin, Bezafibrat, Clofibrat, Etofyllinclofibrat, Xenofibrat, Gemfibrozyl, Etofibrat, Colestipol-HCl, Colestyramin, Xantinolnicotinat, Icositolnicotinat, Probucol und dergleichen. Lovastatin hemmt die Cholesterinbiosynthese auf der Basis der Mevalonsäure. Es wird bereits als Arzneimittel bei Hypercholesterinämie verwendet, wo es in Dosen von bis zu 20 mg/Tag verabreicht wird. Die erfindungsgemäßen Dosierungen von cholesterinsenkenden Mitteln sind bekannt oder können vom Fachmann leicht ermittelt werden.

- Eine weitere mögliche Art und Weise zur Senkung des Cholesteringehalts ist, auf die Regulierung des Cholesterinmetabolismus Einfluß zu nehmen. Die Verteilung von Cholesterin auf Sphingolipid-Cholesterinflöße ist viel höher als dessen Verteilung auf Gebiete, in denen sich keine Flöße befinden. Im endoplasmatischen Retikulum, wo der zelluläre Cholesteringehalt wahrgenommen und reguliert wird,
 gibt es praktisch keine Flöße. Sphingolipid-Cholesterinflöße fließen vom Golgi-Apparat nicht zum endoplasmatischen Retikulum zurück. Das Senken des Cholesteringehalts beeinflußt zunächst das nicht in Flößen enthaltene Cholesterin, was dazu führt, daß weniger Cholesterin in das endoplasmatische Retikulum zurückfließt. Indem beispielsweise der Sphingolipidgehalt reduziert wird, wäre es dann möglich, gleichzeitig die Cholesterinsynthese in der Zelle zu senken, da mehr Cholesterin in das endoplasmatische Retikulum zurückfließen kann. Dies kann beispielsweise durch Sphingolipidsynthese-Inhibitoren geschehen.
- 30 Als Krankheiten, die auf einer Konformationsänderung von Prionproteinen beruhen, wird derzeit vor allem die beim Schaf auftretende Krankheit Scrapie angesehen. Auch für die BSE-Problematik könnte die vorliegende Erfindung von

Bedeutung sein, wenn sich erhärtet, dass der auslösende Faktor für die letztendlich zum Tode führende Krankheit ebenfalls die Konformationsänderung von Prionproteinen ist und diese Erkrankung der Rinder auf den Menschen übertragbar ist. Somit wäre auch die Behandlung der Creutzfeld-Jacob-Krankheit ein Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Das Scrapie-Prionenprotein PrPsc ist die bisher einzige bekannte Komponente eines übertragbaren Prions. Es ist abgeleitet von einem normalerweise an Glycosylphosphatidylinositol (GPI) verankerten Protein PrPc, das in Neuronen 10 exprimiert wird, wobei durch eine Konformationsänderung des PrPc das Prionprotein PrPsc entsteht, welches proteaseresistent ist. Vermutlich findet diese Sphingolipid-Cholesterin-Flößen an Konformationsänderung Konformationsänderung scheint abhängig zu sein von der GPI-Verankerung, da chimäre Proteiné, die eine eigene Transmembrandomäne enthalten, nicht der 15 Konformationsänderung unterliegen. PrPc ist unlöslich in Triton X-100 bei 4°C während der Konformationsänderung, und eine Verarmung an zellulärem Cholesterin verhindert die Bildung von PrPsc. Interessanterweise kann PrPc durch clathrinbeschichtete Vesikel mittels Endocytose in die Zelle eingeschleust werden, vermutlich aufgrund von Bindung an ein bisher unbekanntes 20 Transmembranprotein mit einem sogenannten coated pit-Signal. Diese Bindung hält PrP° möglicherweise von den Flößen entfernt, wo die bisher noch ungeklärte PrPc-PrPsc-Transformation stattzufinden scheint.

Eines der wichtigen Merkmale der Pathogenese der Alzheimer'schen Krankheit
ist die fortschreitende zerebrale Anhäufung des Amyloid-β-Peptids (Aβ), einem proteolytischen Spaltprodukt aus einem Amyloidvorläuferprotein (APP). Neu synthetisiertes APP wird in den Neuronen in die Axone geleitet und dann durch Transzytose an die Dendriten weitergeführt. APP wird während des intrazellulären Transports einer Reihe von Spaltungen unterzogen, wobei entweder das amyloide Fragment Aβ oder eine nicht amyloide, sekretierte Form APP_{sec} (secreted) freigesetzt wird. Bei der Spaltung zu APP_{sec} durch α-Sekretase (α-Spaltung) verbleibt ein Transmembranfragment von 8 kDa in der Zellmembran. Die Spaltung

von APP zu Aβ geschieht in zwei Schritten. Zunächst wird durch die sog. β-Spaltung ein Fragment von 10 kDa von APP erzeugt, welches dann innerhalb der Transmembrandomäne noch einmal gespalten wird (y-Spaltung), wobei Aß entsteht. Wie PrPc ist auch ein Teil des APP in Neuronen in Triton X-100 5 unlöslich, eine Eigenschaft, die auch GPI-verankerte und Transmembranproteine aufweisen, welche an Sphingolipid-Flöße binden. Wo genau die A β -Produktion stattfindet, ist nicht klar, jedoch weisen kürzlich erhaltene Resultate darauf hin, dass Aß komplexiert an ein Lipid in Sphingolipid-Cholesterin-Flößen, das GM1-Gangliosid, vorgefunden wird in den frühesten Krankheitsmanifestationen im 10 Gehirn. Interessanterweise wird ein kleiner Teil APP auch in detergensunlöslichen, glycolipidangereicherten Komplexen, sogenannten DIGs (Brown & Rose, J. Cell 68 (1992), 533-544; Parton & Simons, Science 269 (1995), 1398-1399) aufgefunden. Möglicherweise wird APP durch die Bindung an GM1 an die Flöße fixiert und die Proteolyse könnte möglicherweise in den Sphingolipid-Cholesterin-15 Mikrodomänen stattfinden, wobei A β entsteht, das an GM1 gebunden ist. Das AB-Peptid ist im APP-Molekül genau dort lokalisiert, wo es auch zu erwarten ist, wenn man davon ausgeht, dass diese Region an ein Glycosphingolipid bindet. Eine weitere interessante Verbindung zu den Sphingolipid-Cholesterin-Flößen ist dass $A\beta$ an den Rezeptor für erhaltene Erkenntnis, die kürzlich 20 Glycanisierungsendprodukte bindet (Yan et al., Nature 382 (1996), 685-691), von denen festgestellt wurde, dass sie mit DIGs und Caveolen in Endothelzellen assoziieren (Lisanti et al., Developm. Biol. 6 (1995), 47-58).

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung wurde festgestellt, dass die Verwendung cholesterinsenkender Mittel einen positiven Effekt auf die obengenannten Krankheiten ausübt. Dies beruht möglicherweise auf einer Verringerung der Zahl der Flöße in den Plasmamembranen und damit einer Verringerung der Anzahl an möglichen Ankerpunkten, an denen dann eine Konformationsänderung von Proteinen stattfindet.

30

Die erfindungsgemäße Erkenntnis, dass cholesterinsenkende Mittel sich positiv auf die Alzheimer'sche Krankheit oder Krankheiten, wie z.B. Creutzfeld-Jacob-

Krankheit, auswirkt, lässt erstmals eine Behandlungsmöglichkeit entstehen, die an der Ursache der Krankheit angreift.

Verwendung erscheint - durch die erfindungsgemäße Weiteren Des Einflussnahme allgemein eine 5 cholesterinsenkender Mittel auch Signaltransduktionsvorgänge von außen in Zellen möglich. Kürzlich konnte gezeigt werden, dass zahlreiche Proteine, die in Sphingolipid-Cholesterin-Flößen enthalten sind, in der Signaltransduktion eine wichtige Rolle spielen (Parton & Simons, Science 269 (1995), 1398-1399; Anderson, Proc. Natrl. Acad. Sci. USA 10 90 (1993), 10909-10913; Lisanti et al., Trends Cell Biol. 4 (1994), 231-235).

Durch die Entstehung von Sphingolipid-Cholesterin-Flößen wird auf der Zellmembran eine Subkompartimentierung bewirkt, die dazu führt, dass unterschiedliche Strukturen entstehen, also Flöße verschiedener Größe, und Zwischenräume ohne Floßstruktur.

Ohne Cholesterin ist die Floßbildung nicht möglich und insofern sind also viele Signaltransduktionsvorgänge abhängig von der Anwesenheit von Cholesterin. Beispielhaft für solche Vorgänge können genannt werden: Signaltransduktion 20 über Heterotrimere G Proteine (Li et al., J. Biol. Chem. 270 (1995), 15693-15701), Ras (Song et al., J. Biol. Chem. 271 (1996), 9690-9697; Mineo et al., J. Biol. Chem. 217 (1996), 11930-11935) und Ceramide (Liu & Anderson, J. 27179-27185). Beispiele (1995),270 Chem. Biol. Signaltransduktionsprozesse, in denen Flöße als Plattformen eine Rolle spielen, 25 sind Immunoglobulin-E-Signalprozesse in allergischen Reaktionen, T-Zell-Rezeptor-Signalprozesse, LPS-Endotoxin-Signalprozesse, Signalprozesse der endothelischen NO-Synthase, Signalprozesse durch Tyrosinkinasen, wie etwa Lyn und Fyn, welche doppelt acyliert sind und über trimerische G-Proteine, die doppelt acylierte Untereinheiten enthalten, sowie über GPI-verankerte Proteine Signale übertragen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher die Verwendung cholesterinsenkender Mittelzur Beeinflussung von Signaltransduktionsvorgängen an der Zellmembran.

5 Figurenbeschreibung

Fig. 1 zeigt eine Zellmembran im Querschnitt. A zeigt einen Ausschnitt mit Flößen, die mittels ihrer GPI-Anker an die exoplasmatische Schicht der Membran gebundene Proteine enthalten. B zeigt eine Vergrößerung eines Sphingolipid-Cholesterin-Floßes.

zeigt, dass das Entfernen von Cholesterin die Produktion und die Sekretion von Aβ hemmt. a zeigt einen Immunopräzipitations-Assay von Neuronen aus dem Hippokampus, welche für 4 Tage entweder in Gegenwart von (+) oder in Abwesenheit von (-) Lovastatin/Mevalonat kultiviert wurden. Cyclodextrin wurde für 0 bzw. 5 bzw. 20 Min zugegeben (0, 20, 5). b zeigt einen ähnlichen Immunopräzipitations-Assay wie a, wobei hier CD-Cholesterin für die angegebene Zeit in Min (0 bzw. 15) hinzugegeben wurde. c zeigt die relative Aβ-Sekretion in Zellen, in denen das Cholesterin durch Lovastatin und Cyclodextrin entfernt bzw. wieder hinzugegeben wurde, im Vergleich mit unbehandelten Kontrollzellen (Mittel aus 3-11 Experimenten). Die Ziffern neben Cyclodextrin und CD-Cholesterin geben die Zeit der Zugabe in Minuten an.

25

30

Fig.3

20

10

15

Fig.2

zeigt, dass das Entfernen von Cholesterin die Anlagerung von APP an DIGs reduziert. Neuronen wurden gemäß Beispiel 2 extrahiert und durch einen OptiPrep-Gradienten zentrifugiert, wonach größere Moleküle und Komplexe (A β -DIG) sich mehr am oberen Ende des Teströhrchens befinden (oben) und nicht komplexierte, kleinere Moleküle (A β) nach unten wandern (unten). - Depletion bzw. +

Depletion beziehen sich auf das Cholesterin, das, wie oben beschrieben, entfernt wurde (+) oder nicht entfernt wurde (-).

Die vorliegende Erfindung wird durch die folgenden Beispiele näher erläutert, wobei die Mengenangaben und andere Einzelheiten beispielhaft und nicht erschöpfend zu verstehen sind.

Beispiele

10 Beispiel 1

Primäre Zellkulturen von Neuronen aus dem Hippokampus der Ratte wurden plattiert und nach herkömmlichen Verfahren kultiviert (minimales essentielles Medium (MEM) mit 10% Pferdeserum, 5% $\rm CO_2$, 36,5°C). Die Zugabe von 5 mM Cytosinarabinose verhinderte die Vermehrung von nicht neuronalen Zellen. Nach 5-7 Tagen wurden 4 μ M Lovastatin und 0,25 mM Mevalonat für 4 Tage hinzugegeben.

Die Neuronen wurden dann für 1 Std bei 37°C und 5% CO₂ mit rekombinantem SFV infiziert, welcher für das menschliche APP 695-Protein kodiert, wie bereits aus dem Stand der Technik bekannt. Die Zellen wurden für 2 Std in Lovastatin/Mevalonat inkubiert und anschließend für 5-20 Min mit 5 mM Methylß-Cyclodextrin (Sigma) in einem Methionin-freien Markierungsmedium inkubiert (MEM mit 1/10 N2-Zusatz). Die Zellen wurden für 2,5 Std mit 150 μCi [³⁵S]- Methionin markiert. Lovastatin hemmt bei Vorhandensein von geringen Mengen Mevalonat die Cholesterinbiosynthese. Methyl-β-Cyclodextrin entfernt speziell zelluläres Cholesterin.

Nach der metabolischen Markierung wurde das Kulturmedium gesammelt und Zellextrakte hergestellt (2% NP-40, 0,2% SDS, 5 mM EDTA, mit Protease-inhibitoren als Zusatz). Die Immunopräzipitate wurden auf A-Sepharose (Boehringer) rückgewonnen und auf 10-20%-igen Tris-Tricin-Polyacrylamidgelen

analysiert (Novex). Die Radioaktivität wurde anhand eines Phosphorlmagers (Molecular Dynamics) bestimmt. Die verwendeten Antikörper waren Fd-APP gegen APP 695, B12/4 gegen die 20C-terminalen Aminosäuren von APP und B7/6 gegen die Aminosäuren 1-16 des synthetischen humanen A β -Peptids 1-40.

Fig. 2 zeigt die Ergebnisse solcher Immunopräzipitations-Assays. In a wurden Zellen analysiert, die mit oder ohne Lovastatin kultiviert worden waren ("-" bzw. "+") sowie mit Cyclodextrin für 0 bzw. 20 bzw. 5 Min. Die sichtbaren Banden entsprechen Aβ. Hierdurch wird deutlich gezeigt, dass die Sekretion von Aβ durch das Entfernen von Cholesterin, was durch die Zugabe von Lovastatin und Cyclodextrin bewirkt wird, reduziert werden kann. Zu einigen Zellen wurde Cholesterin wieder hinzugegeben (CD-Cholesterin).

b zeigt einen ähnlichen Immunopräzipitations-Assay, bei dem jedoch zu den Zellen, die in den beiden rechten Bahnen dargestellt sind, Cholesterin wieder hinzugegeben wurde. Dort sind auch die A β -Banden sichtbar.

15 Das Diagramm c zeigt die relative A $oldsymbol{eta}$ -Sekretion unter verschiedenen experimentellen Bedingungen, die oben bereits beschrieben wurden.

Beispiel 2

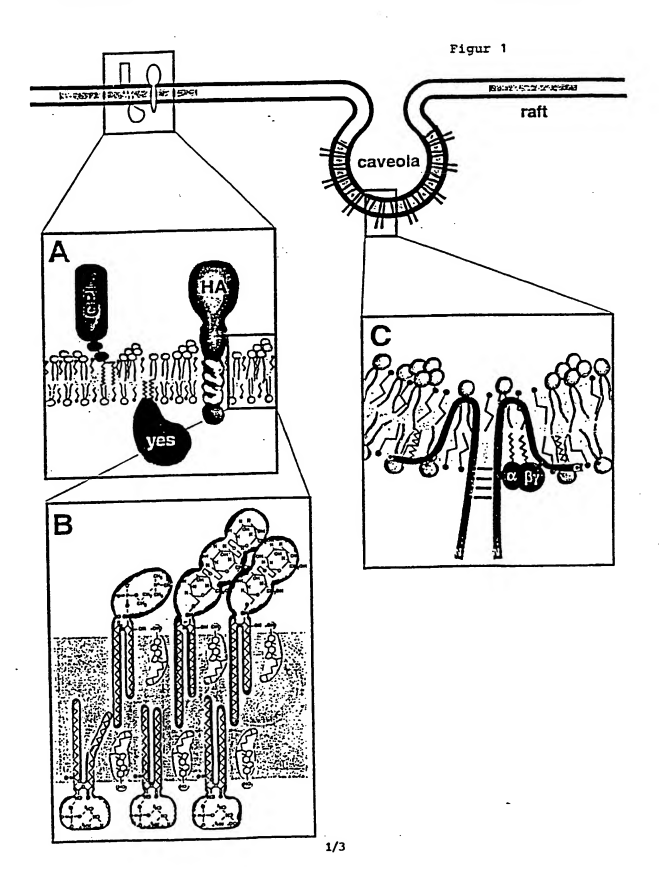
Extrakte von neuronalen Zellen wurden wie in Beispiel 1 hergestellt, bis auf die Tatsache, dass sie für 20 Min pulsmarkiert wurden und dann für 100 Min in normalem Medium gechased wurden. Anschließend wurden die Zellen für 30 Min auf Eis mit 1% Triton X-100 in TEX (150 mM NaCl, 50 mM Tris pH 7,4, 2 mM EDTA, 2 mM DTT, 25 μg/ml jeweils von Chymostatin, Leupeptin, Antipain, Pepstatin A) extrahiert. Die Extrakte wurden dann mit einer äquivalenten Menge OptiPrep (Nycomed) vermischt und mit einem schrittweisen Gradienten von 30%, 25% und 3% OptiPrep in TEX überlagert. Danach wurden die Proben 3 Std bei 4°C und 50,000 U/Min zentrifugiert, die Fraktionen wurden gesammelt und immunopräzipitiert. Das Ergebnis ist in Fig.3 dargestellt. Unter "- Depletion" sind Kontrollzellen dargestellt, in denen Cholesterin nicht entfernt wurde, während die Zellen von "+ Depletion" mit Lovastatin/Cyclodextrin behandelt worden waren, um Cholesterin-Depletion zu erzielen. "oben" bezeichnet den oberen Teil des

Teströhrchens, "unten" bezeichnet den unteren Teil des Teströhrchens. Bei dieser Art von Gradient wandern Komplexe und größere Moleküle, wie etwa Aβ-DIG nicht bis zum Boden des Röhrchens, finden sich also mehr in den Bahnen, die mit "oben" überschrieben sind, während die nicht mit DIGs assoziierten Aβ-Moleküle nach unten wandern. Dieses Experiment zeigt also deutlich, dass in Zellen, die mit cholesterindepletierenden Mitteln behandelt worden waren, eine Aβ-DIG-Assoziierung reduziert wird.

Ansprüche

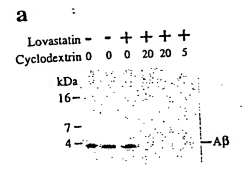
- Verwendung von cholesterinsenkenden Mitteln zur Prophylaxe oder
 Behandlung von Erkrankungen, die auf einer Konformationsänderung von Prionen beruhen, und von Alzheimer'scher Krankheit.
 - 2. Verwendung von cholesterinsenkenden Mitteln zur Beeinflussung von Signaltransduktionsvorgängen an der Zellmembran.

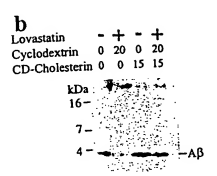
WO 98/47518 PCT/EP98/02284

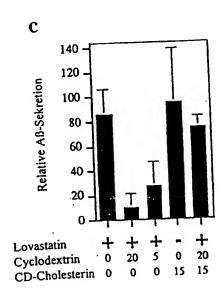


BEST AVAILABLE COPY

FIGUR 2







WO 98/47518 PCT/EP98/02284

FIGUR 3

Inter mal Application No PCT/EP 98/02284

A. CLASSII IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/715		
,		•	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ication and IPC	
	SEARCHED	Non-number 1	
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classifica A61K	lion symbols)	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields sea	arched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data t	pase and, where practical, search terms used)	
Clock of the			
· · · · · ·	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	played passage	Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the n	nevani passages	
P,X	KELLER AND SIMONS: "Cholestero	l is	1,2
,,,,	Required for Surface Transport		
	Influenza Virus Hemagglutinin" THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY,		
	vol. 140, 23 March 1998, pages	1357-1367,	
	XP002078575		
	see page 1358, left-hand column 2	, paragraph	
	see page 1360, right-hand column	1	
	see page 1364, left-hand column	, paragraph	
	5 - right-hand column, paragraph figures 7,8	ι ζ,	ı
		,	
		-/	
X Fun	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
* Special ca	ategories of cited documents :	"T" later document published after the inte	mational filing date
"A" docume	ent defining the general state of the art which is not Jered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention	eory underlying the
	document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the	t be considered to
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the	ocument is taken alone
citatio	n or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve an in document is combined with one or m	ore other such docu-
other	means ent published prior to the international filing date but	ments, such combination being obvio in the art.	
later t	han the priority date claimed	*&" document member of the same patent Date of mailing of the international set	
1	actual completion of the international search	07/10/1998	-
	24 September 1998		
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Kanbier, D	

Inte onal Application No PCT/EP 98/02284

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	TARABOULOS ET AL: "Cholesterol Depletion and Modification of COOH-Terminal Sequence of the Prion Protein Inhibit Formation of the Scrapie Isoform" THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, vol. 129, 1995, pages 121-132, XP002078576 see page 126 see page 129, left-hand column see page 130 see page 122	1,2
X	WO 94 04556 A (UNIV NEW YORK) 3 March 1994 see page 1, column 14-33 see page 3, line 11-15 see page 4, line 26-30 see page 10, line 37 - page 11, line 16; claims 7-11 see page 13, line 35 - page 14, line 30; claims 13,17-19 see page 15, line 24-30 see page 19, line 15-28	2 2
χ Υ	US 5 569 452 A (TSRL INC.) 29 October 1996 see column 1, line 50-57; claims 1,5,7 see column 3, line 37-63	2 2
X	STANKEWICH ET AL: "Alterations in Cell Cholesterol Content Modulate Ca2-Induced Tight Junction Assembly by MDCK Cells" LIPIDS, vol. 31, no. 8, 1996, pages 817-828, XP002078577 see page 819, right-hand column; figures 1A,1C see page 820; figure 5; table 4 see page 825, left-hand column see page 826, right-hand column	2
X	CAMILLERI ET AL: "Beta-Cyclodextrin Interacts with the Alzheimer Amyloid Beta-A4 Peptide" FEBS LETTERS, vol. 341, 1994, pages 256-258, XP002078578 see page 256 see page 258, right-hand column, paragraph 2	

Inte onal Application No PCT/EP 98/02284

Category *	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category	Citation of document, with state and white appropriate, or the following passages	
X .	BANDIERA ET AL: "Inhibitors of A-Beta Peptide Aggregation as Potential Anti-Alzheimer Agents" CURRENT MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 4/3, 1997, pages 159-170, XP002078579 see page 159 see page 160, right-hand column - page 161, left-hand column see page 166	
X	WO 95 06470 A (MERCK & CO INC) 9 March 1995 see page 1, column 5-13; claims 1-4,6-10	1
X	WO 96 19987 A (JANSSEN PHARMACEUTICA NV) 4 July 1996 see page 4, column 23-30 see page 7, column 31-35 see page 8, line 37 - page 9, line 4 see page 9, line 19-24; claims 1,2,10	1
X	WO 94 02518 A (UNIV KANSAS) 3 February 1994 see page 19, paragraph 3 see page 3, paragraph 4 - page 5, paragraph 1; claims 1,30 see page 8, paragraph 4	2
X	DATABASE WPI Week 7532 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 75-53053w XP002078580 & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK), 4 April 1975 see abstract & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK) 4 April 1975	2
A	WO 96 20184 A (PFIZER) 4 July 1996 see page 1, line 20-29 see page 32, line 25 - page 33, column 9 see page 34, line 13-20	

International application No.

PCT/EP 98/ 02284

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	Observation: Although Claim(s) 1-2 relate to a method for treatment of the human/animal body, the search was carried out and was based on the cited effects of the compound/composition.
2. X	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
	See Supplemental Sheet ADDITIONAL MATTER PCT/ISA/210
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remar	k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

information on patent family members

Inter inal Application No PCT/EP 98/02284

Patent document cited in search repor	t	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9404556	A	03-03-1994	AU	5081593 A	15-03-1994
			CN	1087091 A	25-05-1994
US 5569452	Α	29-10-1996	NONE		
 WO 9506470		09-03-1995	AU	7397094 A	22-03-1995
			US	5368404 A	29-11-1994
 WO 9619987	Α	04-07-1996	AU	4347796 A	19-07-1996
			CA	2207333 A	04-07-1996
			CN	1171739 A	28-01-1998
			EP	0801564 A	22-10-1997
			FI	972793 A	27-06-1997
		٠.	NO	972980 A	26-06-1997
 WO 9402518	Α	03-02-1994	US	5376645 A	27-12-1994
,	•••		AU	672814 B	17-10-1996
			AU	4779993 A	14-02-1994
			CA	2119154 A	03-02-1994
			EP	0620828 A	26-10-1994
			JP	6511513 T	22-12-1994
WO 9620184	Α	04-07-1996	AU	4067795 A	04-07-1996
			BG	100248 A	31-07-1996
			BR	9505995 A	23-12-1997
			CA	2207772 A	04-07-1996
			CN	1133287 A	16-10-1996
			CZ	9503447 A	11-09-1996
			FI	972696 A	23-06-1997
•			HU	74672 A	28-01-1997
			JP	10500702 T	20-01-1998
			LV	11325 A	20-06-1996
			ĹV	11325 B	20-02-1997
			NO	955288 A	24-06-1996
			PL	311997 A	24-06-1996
			SI	9500393 A	30-04-1997
			SK	158795 A	08-01-1997
			US	5770594 A	23-06-1998

Intern sales Aktenzeichen PCT/EP 98/02284

a. klassi IPK 6	Fizierung des anmeldungsgegenstandes A61K31/715		
	and the second s	eistotian und doutPV	
	ternationalen Patentklassilikation (IPK) oder nach der nationalen Klas RCHIERTE GEBIETE	Silikation dilo denek	
Recherchie	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	le)	
IPK 6	A61K		
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoffgehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete I	allen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete St	uchbegriffe)
	:		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
P,X	KELLER AND SIMONS: "Cholesterol Required for Surface Transport of Influenza Virus Hemagglutinin" THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, Bd. 140, 23. März 1998, Seiten 13 XP002078575 siehe Seite 1358, linke Spalte, A siehe Seite 1360, rechte Spalte siehe Seite 1364, linke Spalte, A rechte Spalte, Absatz 2; Abbildun	57-1367, bsatz 2 bsatz 5 -	1,2
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu lehmen	Siehe Anhang Patentiamille	!
*Besondere aber n "A" Veröffer scheir andere soll on ausge "O" Veröffer eine E "P" Veröffer dem b	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : intlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen lidedatum veröffentlicht worden ist intlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie stünt) antiichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, denutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	T' Spätere Veröffentlichung, die nach demi oder dem Proritätsdatum veröffentlicht Anmekung nicht kollidiert, sondern nur Erfindung zugrundeltegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X' Veröffentlichung von besonderer Bedeut kann allein aufgrund dieser Veröffentlicher Tätigkeit beruhend betrac "Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeut kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit werden, wenn die Veröffentlichung mite Veröffentlichungen dieser Kategorie in Videse Verbindung ihr einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben!	worden ist und mit der zum Verständnis des der ider der ihr zugrundellegenden ung; die beanspruchte Erfindung nung; die beanspruchte Erfindung intet werden ung; die beanspruchte Erfindung it beunend betrachtet iner oder mehreren anderen /erbindung gebracht wird und lahellegand ist Patentfamilie ist
2	4. September 1998	07/10/1998	
Name und I	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Palentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 .	Kanbier, D	

Intern vales Aktenzeichen
PCT/EP 98/02284

TARABOULOS ET AL: "Cholesterol Depletion and Modification of COOH-Terminal Sequence of the Prion Protein Inhibit Formation of the Scrapie Isoform" THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, Bd. 129, 1995, Seiten 121-132, XP002078576 siehe Seite 126 siehe Seite 128, linke Spalte siehe Seite 129, linke Spalte siehe Seite 122 X WO 94 04556 A (UNIV NEW YORK) 3. März 1994 2 siehe Seite 1, Spalte 14-33 2 siehe Seite 1, Spalte 14-33 2 siehe Seite 3, Zeile 11-15 siehe Seite 4, Zeile 26-30 siehe Seite 10, Zeile 37 - Seite 11, Zeile 16; Ansprüche 7-11 siehe Seite 13, Zeile 35 - Seite 14, Zeile 30; Ansprüche 7-11 siehe Seite 15, Zeile 24-30 siehe Seite 15, Zeile 24-30 siehe Seite 19, Zeile 15-28 X US 5 569 452 A (TSRL INC.) 2 2 2 2 3 3 5 6 5 6 9 452 A (TSRL INC.) 2 9. Oktober 1996 5 1 6 6 5 7; Ansprüche 1, 5, 7 5 1 6 6 5 9 1 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 6 3 7 7 6 7 6	(ategorie)	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Siehe Seite 1, Spalte 14-33 siehe Seite 3, Zeile 11-15 siehe Seite 4, Zeile 26-30 siehe Seite 10, Zeile 37 - Seite 11, Zeile 16; Ansprüche 7-11 siehe Seite 13, Zeile 35 - Seite 14, Zeile 30; Ansprüche 13,17-19 siehe Seite 15, Zeile 24-30 siehe Seite 19, Zeile 15-28 X US 5 569 452 A (TSRL INC.) 29. Oktober 1996 siehe Spalte 1, Zeile 50-57; Ansprüche 1,5,7 siehe Spalte 3, Zeile 37-63 X STANKEWICH ET AL: "Alterations in Cell Cholesterol Content Modulate Ca2-Induced Tight Junction Assembly by MDCK Cells" LIPIDS, Bd. 31, Nr. 8, 1996, Seiten 817-828, XP002078577 siehe Seite 819, rechte Spalte; Abbildungen 1A,1C siehe Seite 820; Abbildung 5; Tabelle 4 siehe Seite 825, linke Spalte siehe Seite 826, rechte Spalte, Zeile 3-5 CAMILLERI ET AL: "Beta-Cyclodextrin 1	(and Modification of COOH-Terminal Sequence of the Prion Protein Inhibit Formation of the Scrapie Isoform" THE JOURNAL OF CELL BIOLOGY, Bd. 129, 1995, Seiten 121-132, XP002078576 siehe Seite 126 siehe Seite 129, linke Spalte siehe Seite 130	1,2
29. Oktober 1996 Siehe Spalte 1, Zeile 50-57; Ansprüche 1,5,7 Siehe Spalte 3, Zeile 37-63 X STANKEWICH ET AL: "Alterations in Cell Cholesterol Content Modulate Ca2-Induced Tight Junction Assembly by MDCK Cells" LIPIDS, Bd. 31, Nr. 8, 1996, Seiten 817-828, XP002078577 Siehe Seite 819, rechte Spalte; Abbildungen 1A,1C Siehe Seite 820; Abbildung 5; Tabelle 4 Siehe Seite 825, linke Spalte Siehe Seite 826, rechte Spalte, Zeile 3-5 CAMILLERI ET AL: "Beta-Cyclodextrin 1		siehe Seite 1, Spalte 14-33 siehe Seite 3, Zeile 11-15 siehe Seite 4, Zeile 26-30 siehe Seite 10, Zeile 37 - Seite 11, Zeile 16; Ansprüche 7-11 siehe Seite 13, Zeile 35 - Seite 14, Zeile 30; Ansprüche 13,17-19 siehe Seite 15, Zeile 24-30	2 2
siehe Spalte 1, Zeile 50-57; Ansprüche 1,5,7 siehe Spalte 3, Zeile 37-63 X STANKEWICH ET AL: "Alterations in Cell Cholesterol Content Modulate Ca2-Induced Tight Junction Assembly by MDCK Cells" LIPIDS, Bd. 31, Nr. 8, 1996, Seiten 817-828, XP002078577 siehe Seite 819, rechte Spalte; Abbildungen 1A,1C siehe Seite 820; Abbildung 5; Tabelle 4 siehe Seite 825, linke Spalte siehe Seite 826, rechte Spalte, Zeile 3-5 X CAMILLERI ET AL: "Beta-Cyclodextrin 1	X		2
Cholesterol Content Modulate Ca2-Induced Tight Junction Assembly by MDCK Cells" LIPIDS, Bd. 31, Nr. 8, 1996, Seiten 817-828, XP002078577 siehe Seite 819, rechte Spalte; Abbildungen 1A,1C siehe Seite 820; Abbildung 5; Tabelle 4 siehe Seite 825, linke Spalte siehe Seite 826, rechte Spalte, Zeile 3-5 X CAMILLERI ET AL: "Beta-Cyclodextrin 1	Υ "	siehe Spalte 1, Zeile 50-57; Ansprüche 1,5,7	2
A CAPITLEIN E. Deta Officialism	X	Cholesterol Content Modulate Ca2-Induced Tight Junction Assembly by MDCK Cells" LIPIDS, Bd. 31, Nr. 8, 1996, Seiten 817-828, XP002078577 siehe Seite 819, rechte Spalte; Abbildungen 1A,1C siehe Seite 820; Abbildung 5; Tabelle 4 siehe Seite 825, linke Spalte	2
Interacts with the Alzheimer Amyloid Beta-A4 Peptide" FEBS LETTERS, Bd. 341, 1994, Seiten 256-258, XP002078578 siehe Seite 256 siehe Seite 258, rechte Spalte, Absatz 2	X	Interacts with the Alzheimer Amyloid Beta-A4 Peptide" FEBS LETTERS, Bd. 341, 1994, Seiten 256-258, XP002078578 siehe Seite 256 siehe Seite 258, rechte Spalte, Absatz 2	1

Interr nales Aktenzelchen
PCT/EP 98/02284

	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
ategone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm		
	BANDIERA ET AL: "Inhibitors of A-Beta Peptide Aggregation as Potential Anti-Alzheimer Agents" CURRENT MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 4/3, 1997, Seiten 159-170, XP002078579 siehe Seite 159 siehe Seite 160, rechte Spalte - Seite 161, linke Spalte siehe Seite 166		1
X	WO 95 06470 A (MERCK & CO INC) 9. März 1995 siehe Seite 1, Spalte 5-13; Ansprüche 1-4,6-10		1
X	WO 96 19987 A (JANSSEN PHARMACEUTICA NV) 4. Juli 1996 siehe Seite 4, Spalte 23-30 siehe Seite 7, Spalte 31-35 siehe Seite 8, Zeile 37 - Seite 9, Zeile 4 siehe Seite 9, Zeile 19-24; Ansprüche 1,2,10		1
X	WO 94 02518 A (UNIV KANSAS) 3. Februar 1994 siehe Seite 19, Absatz 3 siehe Seite 3, Absatz 4 - Seite 5, Absatz 1; Ansprüche 1,30 siehe Seite 8, Absatz 4		2
x	DATABASE WPI Week 7532 Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 75-53053w XP002078580 & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK), 4. April 1975 siehe Zusammenfassung & JP 50 035315 A (NIPPON KAYAKU KK) 4. April 1975		
A	WO 96 20184 A (PFIZER) 4. Juli 1996 siehe Seite 1, Zeile 20-29 siehe Seite 32, Zeile 25 - Seite 33, Spalte 9 siehe Seite 34, Zeile 13-20		-

In...nationales Aktenzeichen

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 98/02284

Feld I Bernerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich Bemerkung: Obwohl der(die) Anspruch(üche) 1-2 sich auf ein Verfahren zur Behandlung des menschlichen/tierischen K rpers bezieht(en), wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbindung/Zusammensetzung.
2. X Ansprüche Nr. weil sie sich auf Telle der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtlertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenden der Chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen ertaßt
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter: nates Aktenzeichen
PCT/EP 98/02284

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokumen	Datum der nt Veröffentlichung		d(er) der ntamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9404556	A 03-03-1994		5081593 A 1087091 A	15-03-1994 25-05-1994
US 5569452	A 29-10-1996	KEINE		
WO 9506470	A 09-03-1995		7397094 A 5368404 A	22-03-1995 29-11-1994
WO 9619987	A 04-07-1996	CA 2 CN 1	4347796 A 2207333 A 1171739 A 0801564 A 972793 A 972980 A	19-07-1996 04-07-1996 28-01-1998 22-10-1997 27-06-1997 26-06-1997
WO 9402518	A 03-02-1994	AU AU CA EP	5376645 A 672814 B 4779993 A 2119154 A 0620828 A 6511513 T	27-12-1994 17-10-1996 14-02-1994 03-02-1994 26-10-1994 22-12-1994
WO 9620184	A 04-07-1996	BG BR CA CN CZ FI HU JP 10 LV NO PL	4067795 A 100248 A 9505995 A 2207772 A 1133287 A 9503447 A 972696 A 74672 A 0500702 T 11325 A 11325 B 955288 A 311997 A 9500393 A 158795 A	04-07-1996 31-07-1996 23-12-1997 04-07-1996 16-10-1996 11-09-1996 23-06-1997 28-01-1997 20-01-1998 20-06-1996 20-02-1997 24-06-1996 30-04-1997 08-01-1997